PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

62-174017

(43)Date of publication of application: 30.07.1987

(51)Int.Cl.

A61K 31/455 // C07D211/90

(21)Application number: 61-203231

(71)Applicant: KYOWA HAKKO KOGYO CO LTD

(22)Date of filing:

29.08.1986

(72)Inventor: MUTO KENJI

KURODA TOKUYUKI KARASAWA HIROSHI

YAMADA KOJI

NAKAMIZO YOSHIHIRO

(54) 1,4-DIHYDROPYRIDINE DERIVATIVE

(57)Abstract:

PURPOSE: To provide a remedy for circulatory diseases, by using a specific 1,4-dihydropyridine derivative as an active component.

CONSTITUTION: 2,6-Dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridine-3,5-dicarboxylic acid 3-(1-benzyl-3-piperidyl) ester 5-methyl ester having a melting point of 197W198°C (as hydrochloride) or its salt is used as an active compound. The compound used as an active component has hypotensive action, coronary vasodilating action, peripheral vasodilating action, etc., and is useful as a circula tory drug such as hypotensor, vasodilator, etc. The objective compound can be produced by converting the compound of formula I to corresponding acid halide with a halogenation reagent and reacting the acid halide with 1-benzyl-3- judroxy-piperidine of formula II preferably at -20W+50°C.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's

⑩ 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

昭62 - 174017 ⑩ 公 開 特 許 公 報 (A)

@Int_Cl_4

識別記号

庁内整理番号

❸公開 昭和62年(1987) 7月30日

A 61 K 31/455 // C 07 D 211/90

ABN

7138-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全5頁)

69発明の名称

1, 4ージヒドロピリジン誘導体

②特 願 昭61-203231

昭57(1982)10月15日 22H. 頤

62特 願 昭57-180616の分割

70発 明 者 武

治 健

静岡県駿東郡長泉町下土狩1188

79発 明 者 \mathbf{H} 黒

徳 幸 静岡県駿東郡長泉町納米里410-1

⑦発 明者 唐 沢 啓

静岡県駿東郡長泉町下長窪411-3

79発 明 者 Ш **BB**

藤

裾野市佐野1309-3 町田市本町田1704-22

79発 明者 中 溝 の出 願 人 協和醱酵工業株式会社

喜 博

東京都千代田区大手町1丁目6番1号

1. 発明の名称

1. 4-ジヒドロピリジン誘導体

2. 特許請求の範囲

塩酸塩の融点が197-198℃である2.6 ージメチルー4ー(3ーニトロフェニル)-1。 4 - ジヒドロピリジンー3,5-ジカルボン酸-3 - (1 - ベンジル - 3 - ピペリジル) エステル - 5 - メチルエステルおよびその塩を有効成分と する循環器官疾患治療剤。

3. 発明の詳細な説明

本発明は塩酸塩の融点が196~202℃であ る 2 、 6 ージメチルー 4 ー (3 ーニトロフェニル) - 1、 4 - ジヒドロピリジン - 3、 5 - ジカルボ ン酸 - 3 - (1 - ペンジル - 3 - ピペリジル)エ ステルー5ーメチルエステルおよびその塩に関す

本化合物は血圧降下作用、冠血管拡張作用、末 梢血管拡張作用などを有し、血圧降下剤、血管拡 張剤などの循環器官用薬として有用な化合物であ

本発明者らは、2,6-ジメチル-4-(3-ニトロフェニル) -1. 4-ジヒドロピリジン-3. 5-ジカルボン酸-3-(1-ベンジル-3 -ピペリジル) エステル-5-メチルエステルを 包含する1、4-ジヒドロビリジン誘導体を出願 している (特願昭56-56937号 (特開昭 57-171968 号公報))。

2, 6ージメチルー4-(3-ニトロフェニル) - 1、 4 - ジヒドロピリジン - 3、 5 - ジカルボ ン酸-3-(1-ベンジル-3-ピペリジル)ェ ステルー5ーメチルエステルには2個の不斉炭素 がある為、ジアステレオマーが存在する。本発明 者らはこれらのジアステレオマーの分離及び薬理 活性について検討した。

以下に本発明を詳細に説明する。

本化合物の製造工程の一例は次の通りである。

特開昭62-174017 (2)

明細費の浄費(内容に変更なし) 明細費の浄費(内容に変更なし)

Г

化合物Ⅲは、化合物Ⅱとハロゲン化試薬 (例 えば、塩化チオニル、三塩化リン、五塩化リン、 オキシ塩化リン、三臭化リン等)との反応によ り得られる。

反応はジクロルメタン、クロロホルム、四塩 化炭素、クロルペンゼン等のハロゲン化炭化水

トン性極性溶媒、ピリジン、トリエチルアミン等のアミン類の存在下または非存在下に行われるが、特に、好ましくは塩化チオニルをハロゲン化試薬として用い、N、Nージメチルホルムアミドまたはヘキサメチルホスホリックトリアミドの存在下、上記の溶媒を併用または併用せずして行われる。

カルボン酸と塩化チオニルのモル比は1.0:0.8~1.0:2.0の範囲、好ましくは1.0:0.9~1.0:1.2である。

塩化チオニルとN, N-ジメチルホルムアミド またはヘキサメチルホスホリックトリアミドのモル比は $1:1\sim1:100$ 、好ましくは $1:5\sim1:50$ である。

反応は-70℃~100℃、好ましくは-20 ℃~50℃の温度で行われる。

次いで、得られた化合物 II (単離しなくともよい) と化合物 IV とを反応させることにより目的化合物が得られる。溶媒としては、化合物 II から化合物 II を製造する際に使用された溶媒が用いられる。

反応は、化合物 II と化合物 IV とのモル比1.0: 0.8~1.0:2.0 好ましくは1.0:0.9~1.0: 1.2の範囲で、-70で~100で好ましくは-20で~50での温度で行われる。

反応被中には、2.6-ジメチルー4ー(3 - ニトロフェニル)-1、4ージヒトロビリジン-3。5ージカルボン酸-3ー(1ーベンジル-3ーピペリジル)エステルー5ーメチルエステルの融点196~202での化合物(α体)と融点236~242での化合物(β体)との混合物が存在するので、目的化合物であるα体を単離するのには次の如く行なう。

反応液を抽出、濃縮等の通常の操作の後、適当な単一または混合溶媒から分別結晶を行えばα体が晶出し、β体は溶液中に残る。

分別結晶に適当な単一または混合溶媒としては、 エタノール、クロロホルム、エタノールーアセト ン、クロロホルムーアセトン、クロロホルムーエ ーテル、クロロホルムー酢酸エチル等があげられ、 特にエタノールーアセトン、クロロホルムーアセ

明細費の浄費(内容に変更なし)

CH:

化合物Ⅱ

明細書の浄む(内容に変更なし) 明細書の浄書

本化合物の塩としては、塩酸塩、臭化水素酸塩、 りん酸塩、硫酸塩などの無機酸塩、ぎ酸塩、酢酸 塩、フマル酸塩、マレイン酸塩、リンゴ酸塩など

次に本化合物の血圧降下作用を説明する。 武験方法

雑種成犬(8-15 kg)をペントバルピタール・ナトリウム30 mg/kgの静脈内投与により麻酔した。左大腿動脈にカニューレを挿入し、圧力トランスジューサー(日本光電)により、血圧を測定してポリグラフに記録した。

薬物は、ポリエチレングリコール 4 0 0 に溶解してご体重 1 kg あたり、0.1 m & を上腕静脈より投与した。

その結果を第1表に示す。

の有機酸塩があげられる。

					無	щ÷	联					
1.4M	投与量	₩		投与前他压	벌		投	利加圧	-投与後面	投与前血圧-投与後血圧 (mn Hg)	He	
2	(µ8/kg)	2数		(mm Hg)	-	0.5 分		3 3	1 分 3 分 10 分	30 分	60 分	90 分
±	-	2	政権則加加	151.0 ±3.7	±3.7	2±2	8 ±2	12±3	2±3	4±3	8±4	13±5
		c	抗强强	94.3 ±2.5	+2.5	4±1	14±5	30±7	24±7	28±8	28±9	30±8
#		G	京館町田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田	147	±2.0	3±1	,4±1	3±2	1±2	-2±1	1	-
		2	枕親期 血 正	103	+1.8	2±2	3±2	2±1	0±1	-1±2	1	ı
* 0.1%	-	· u	校館明	153.6 ±4.0	14.0	2±1	3±1	5±2	4±2	4±3	3±2	2±2
L		0	大	96.2 ±2.3	12.3	2±2	5±2	15±4	13±4	15±4	14±5	13±5
	J						1		1			7

*特趣昭56-56937号(特斯昭57-17198号公和の奥姑娘4に開示されている2,6-ジ4-(3-ニトロフェニル)-1,4-ジヒドロビリジン-3,5-ジカルボン酸-3-(1-ベンジビヘリジル)エステル-5-メチルエステル塩砂塩塩のジアステレオマー混合物

第1 衷に示したようにα体は投与後1分から明らかな血圧降下作用を発現し、90分以上持続した。

試験方法

雑犬(9-18kg)をチオペンタール・ナトリウム麻酔下左腎動脈を狭窄し、腎性高血圧犬を作成した。左頸動脈から下行動脈内に挿入したポリエチレンカニューレ(頸背部に固定)を介し、無麻酔下、血圧変化を観血的に測定した。薬物は、0.3 %カルボキシメチルセルロースに想濁したものを体重1kgあたり 0.5 m ℓ、経口投与用チューブを用いて経口投与した。

その結果を第2衷に示す

本発明化合物は、その東理作用にかんがみて、 投与目的に対する各種の製薬形態で使用可能であ り、特に、錠剤、散剤などの経口服用形態として 用いるのが好ましい。

錠剤の場合は一錠中に本発明化合物を5~30 %(w/w)含有せしめればよい。その他の成分(担体)としては通常用いられる賦形剤、崩壊剤、滑沢剤、結合剤、剤皮剤等が用いられる。

賦形剤としてはブドウ糖、乳糖等、筋壊剤としてはブドウ糖、乳糖等、筋壊剤としたはアリンとなったが利としてはステアリン酸マグプン・オリビニルアルコール、ゼラチン、は分散剤としてはメチルセルロース等、分散剤としてはメチルセルロース等、の数剤としてはメチルセルロース等、可塑剤があげられるが、分散剤としてはメチルロースは筋壊、結合として使用される・

第 2 表

時間 (hr)	投与量 (mg.Kg)	動物数	収縮期血圧 (mmHg)	· 拡張期血圧 (mmHg)
0 0.5 1 2 3 4 5 6	0.1	4	174.5 ± 8.4 175.0 ± 8.5 162.8 ± 7.0 166.0 ± 6.5 169.8 ± 7.7 170.3 ± 7.1 168.8 ± 6.6 166.3 ± 7.1 172.3 ± 6.5	100.0±3.1 96.0±2.5 88.5±4.6 91.5±3.4 94.8±3.1 96.8±3.5 97.5±3.8 98.3±3.8 99.0±4.7
0 0.5 1 2 3 4 5 6	0.3	5	173.4 ± 8.1 162.0 ±13.2 138.6 ±15.6 137.2 ±13.8 138.8 ±10.2 136.0 ±10.7 141.4 ±10.7 145.4 ± 9.2 147.2 ± 9.3	99.6± 6.8 87.0± 8.8 76.0±11.3 74.6±11.5 78.6± 8.6 79.0± 7.6 80.8± 7.5 83.0± 7.7 86.2± 7.7
0 0.5 1 2 3 4 5 6	1	5	160.6 ± 5.9 139.0 ± 14.9 128.4 ± 11.3 120.4 ± 8.0 123.4 ± 7.1 125.4 ± 8.2 129.0 ± 7.7 129.6 ± 9.1 135.8 ± 8.9	96.8 ± 5.6 76.8 ± 10.5 62.6 ± 9.8 58.6 ± 7.7 63.6 ± 9.9 64.8 ± 9.7 70.6 ± 10.4 73.2 ± 10.6

注) 使用泵物:α体

散剤の場合は本発明化合物を 1 ~ 2 0 % (w/w) 含有せしめればよい。担体としてはブドウ糖、乳糖等の賦形剤、ヒドロキシプロピルセルロース等の結合剤等が用いられる。本発明化合物 (α体)の雄ラット経口投与における L D s o は 1 2 7 mg/kg である。投与量は成人(約 6 0 kg) 1 日あたり1 ~ 1 0 0 mgの範囲が好ましい。

実施例 1

2. 6 - ジメチルー 4 - (3 - ニトロフェニル) - 1. 4 - ジヒドロピリジン - 3. 5 - ジカルボン酸モノメチルエステル10.00gをジクロルメタンとN. N - ジメチルホルムアミドの混合溶媒(4:1 v/v)70mlに懸濁し、氷冷下に塩化チオニル2. 43mlを加えた。1時間氷冷院神後、1 - ベンジルー3 - ヒドロキシピベリジン6.33gを加え、さらに氷冷院神した。2.5時間反応後、該反応液を水100ml、次いで食塩水100mlで洗浄し、ジクロルメタン層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、波圧濃縮した。その後、該濃縮液にアセトン100mlとエタノール8mlを加え

BEST AVAILABLE COPY

特別昭62-174017(5)

て、 黄色の 2, 6 - ジメチルー 4 - (3 - 二トロフェニル) - 1, 4 - ジヒドロピリジン-3, 5 - ジカルボン酸-3 - (1 - ベンジル-3 - ピペリジル) エステル-5 - メチルエステル塩酸塩(α体) 7.5 7 gを得た。 融点 1 9 7 - 1 9 B で(エタノール)。

またその結晶母液から 8 体5.21 g を得た。 融点 239-240 C (エタノール-メタノール) α体の物性値を以下に示す。

IR (KBr, cm⁻¹): 1680, 1525, 1345

NMR (DMSO-d, . 6):1.3-2.2 (4
H. broad), 2.33 (6 H, s), 2.7 -3.
4 (4 H, broad), 3.57 (3 H, s), 4.40
(2 H, s), 4.98 (1 H, s), 5.20
(1 H, broad), 7.3-8.2 (9 H, m),
9.47 (1 H, broad)

元素分析値(C₂ H₃ C l N , O , として):
C H N
実測値(%) 62.16 6.01 7.76

計算値 (%) 62.04 5.96 7.75

特許出願人 (102) 協和殿靜工業株式会社 代衷者 加 廢 幹 夫

手 続 補 正 沓 (方 式)

昭和62年2月/6日

特許庁長官殿

1.事件の表示

昭和61年特許願第203231号

2.発明の名称

1, 4 - ジヒドロピリジン誘導体

3.補正をする者

事件との関係 特許出願人

住 所 東京都千代田区大手町一丁目6番1号

名称 (102) 協和醱酵工業株式会社

(TEL : 0.3 - 2.8.2 - 0.0.3.6)

代表者 加 蘇 幹 土

4. 補正命令の日付

昭和62年1月7日(発送日:62年1月17日)

5.補正の対象

明細奪の発明の詳細な説明の欄

特許庁 62. 2.17 出願第二課 村組